ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5 C12N 15/12, 15/62, 15/63	:	(11) Numéro de publication internationale:	WO 93/15198
C12N 15/12, 15/62, 15/63 C07K 15/00, C12P 21/02 A61K 37/02	AI	(43) Date de publication internationale:	5 août 1993 (05.08.93)
(21) Numino de la demanda intermetica de	DCT/ED02/00/	72 (74) Mandadi - DECKED DIVI	Dir D I D

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR93/00073 | (74) Mandataire: BECKER, Philippe; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-(22) Date de dépôt international: 26 janvier 1993 (26.01.93) 92165 Antony Cédex (FR).

(30) Données relatives à la priorité: 92/00806 27 janvier 1992 (27.01.92) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Ray-

mond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DENEFLE, Patrice [FR/FR]; 140, avenue Charles-Rouxel, F-77340 Pontault-Combault (FR). GUINET, Françoise [FR/FR]; 246, rue Marie-Alibert, F-69280 Marcy-l'Etoile (FR). LATTA, Martine [FR/FR]; 297, rue de Charenton, F-75012 Paris (FR). MURRY-BRELIER, Anne [FR/FR]; Résidence Le Renouveau, Bât. C, 22, avenue de la Gare, F-91570 Bièvres (FR).

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

Publièe

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délat prèvu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reques.

(54) Title: POLYPEPTIDES DERIVED FROM HUMAN AIV APOLIPOPROTEIN, PREPARATION AND USE THE-REOF

(54) Titre: POLYPEPTIDES DERIVES DE L'APOLIPOPROTEINE AIV HUMAINE, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION

(57) Abstract

1

The present invention relates to polypeptides derived from human AIV apolipoprotein (AIVapo), nucleotide sequences coding for these polypeptides, preparation and use thereof.

(57) Abrégé

La présente invention concerne des polypeptides dérivés de l'apolipoprotéine AIV humaine (apoAIV), les séquences nucléotidiques codant pour ces polypeptides, leur préparation et leur utilisation.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FR	France	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GA	Gahon	MW	Malawi
BB	Barbade	GB	Royaume-Uni	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	GN	Guince	NO	Norvêge
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgaric	HU	Hongrie	PL	Pologne
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	PT	Portugul
BR	Brésil	IT	Italie	RO	Roumanie
CA	Canada	JP	Japon ·	RU	Fédération de Russie
CF	République Centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SK	République slovaque
CI	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kazakhstan	SN	Sénégal
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SU	Union soviétique
CS	Tchécoslovaquie -	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
_ DE	Allemagne	MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	ML.	Mali	VN	Vict Nam
FI	Finlande	MN	Mongolie		

10

15

20

Ť

14

1

POLYPEPTIDES DERIVES DE L'APOLIPOPROTEINE AIV HUMAINE, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION.

La présente invention concerne des polypeptides dérivés de l'apolipoprotéine AIV humaine (apoAI), les séquences nucléotidiques codant pour ces polypeptides, leur préparation et leur utilisation.

L'apolipoprotéine AIV (apoAIV) est une protéine constituée de 376 acides aminés, ayant une masse moléculaire de 46 000 daltons. Les séquences peptidiques et nucléotidiques de l'apoAIV, ainsi que la position des hélices sont représentées sur les séquences SEQ ID nº 1 et 2. L'apoAIV est un composant majeur des chylomicrons sécrétés dans la lymphe, mais elle présente la particularité d'être majoritairement sous forme non associée avec des lipoprotéines dans le plasma (R.B. Weinberg et Coll., 1983, J. Lipid. Research, 24: 52-59). Par ailleurs, l'apoAIV plasmatique est polymorphe, bien que la nature de ce polymorphisme soit encore inconnue (G. Utermann et Coll., 1982, J. Biol. Chem. 257: 501-507). Le rôle physiologique de l'apoAIV demeure également assez peu connu. On sait qu'elle peut activer in vitro la lécithin-cholestérol-acyltransférase (LCAT) (Steinmetz et Coll., 1985, J. Biol. Chem., 260: 2258-2264) et qu'elle peut, comme l'apolipoprotéine AI, interférer avec la fixation des particules de HDL sur les cellules endothéliales aortiques bovines (Savion et Coll., 1987, Eur. J. Biochem., 257: 4171-4178). Ces deux activités semblent indiquer que l'apoAIV intervient très vraisemblablement comme médiateur du transport inverse du cholestérol.

La présente invention résulte du choix de la demanderesse d'utiliser l'apolipoprotéine AIV comme molécule cible pour l'étude des facteurs influençant le transport inverse du cholestérol. La présente invention repose plus précisément sur l'utilisation de l'apoAIV pour la préparation de produits nouveaux, permettant, par de nouvelles thérapies, de lutter contre les hypercholestérolémies et les effets qui y sont associés, tels que l'athérosclérose.

Plus précisément, la présente invention fournit des polypeptides dérivés de l'apoAIV, et permet ainsi d'exploiter pharmacologiquement les propriétés de cette protéine. La présente invention a donc pour objet des polypeptides dérivés de l'apolipoprotéine AIV humaine. Il peut s'agir en particulier de polypeptides ayant une stabilité plasmatique accrue par rapport à la protéine native (sensibilité plus faible aux mécanismes physiologiques d'élimination ou de dégradation), et par conséquent

15

20

25

30

ŧ

à

÷

ğ

une durée de vie plus longue. Il peut également s'agir de polypeptides ayant une activité stimulatrice de l'efflux du cholestérol cellulaire, et donc favorisant le transport inverse du cholestérol, conduisant à décharger les cellules ayant accumulé du cholestérol dans le contexte de la formation d'une plaque d'athérome. Il peut également s'agir de polypeptides possédant seulement une ou plusieurs des propriétés de l'apoAIV. En particulier, il peut s'agir par exemple de polypeptides capables de lier les récepteurs cellulaires, mais ne possédant pas l'activité stimulatrice de l'efflux du cholestérol cellulaire. En outre, il peut également s'agir de polypeptides dépourvus des activités de l'apoAIV. De tels polypeptides peuvent en effet présenter des utilités thérapeutiques (génération d'anticorps, études structure-fonction, etc).

Préférentiellement, les polypeptides de l'invention sont capables de lier le récepteur HDL.

Encore plus préférentiellement, les polypeptides sont capables de lier le récepteur HDL et de stimuler un efflux de cholestérol.

Les polypeptides selon l'invention peuvent être de plusieurs types. Il peut s'agir, par rapport à l'apoAIV humaine, de dérivés de mutation ou de substitution, de dérivés de délétion ou de dérivés d'addition. Il est entendu que la présente invention couvre également les polypeptides comportant plusieurs types de modifications, tels que par exemple des dérivés de mutation et de délétion, des dérivés de délétion et d'addition, etc.

Plus préférentiellement, l'invention a pour objet des polypeptides nonnaturels dérivés de l'apolipoprotéine AIV humaine comprenant, par rapport à la séquence de l'apolipoprotéine AIV humaine SEQ ID n° 2, au moins une des modifications suivantes :

- (a) une mutation ponctuelle portant sur un résidu fonctionnel, et/ou,
 - (b) une délétion d'une extrêmité terminale d'au moins 10 acides aminés, et/ou,
 - (c) une délétion d'une hélice ou d'une paire d'hélices, et/ou,
 - (d) une partie additionnelle hétérologue possédant une activité biologique différente ou complémentaire de celle de l'apoAIV, ou une propriété de marqueur, de cibleur ou de stabilisateur.

Dans un mode particulier, les polypeptides de l'invention comprennent au moins une modification selon (a) et (b).

Dans un autre mode particulier, les polypeptides de l'invention comprennent au moins une modification selon (a) et (c).

15

20

30

Dans un autre mode particulier, les polypeptides de l'invention comprennent une modification selon (a), (b) ou (c) associée à une modification selon (d).

Les dérivés de mutation comprennent généralement une mutation ponctuelle (suppression d'un acide aminé, ou modification d'un acide aminé, ou remplacement d'un acide aminé par un autre), ou double (modification d'une paire d'acides aminés). Les mutations choisies tiennent compte de la position des résidus mutés dans leurs hélices respectives, et tendent a priori à modifier les groupements fonctionnels sans trop perturber la structure de l'hélice concernée, et donc du polypeptide. Au sens de la présente invention, on entend par résidu fonctionnel les résidus susceptibles d'être impliqués dans l'activité de l'apoAIV, soit au niveau de l'interaction avec le récepteur, soit au niveau de la transmission d'un signal (tel que par exemple la stimulation de l'efflux du cholestérol). Les résidus préférés sont généralement les résidus chargés, qui possèdent un effet potentiel dans l'interaction du polypeptide avec son récepteur. De tels résidus peuvent être remplacés par d'autres, apolaires, ou modifiés chimiquement par suppression ou ajout d'une charge. Les résidus glycosylés et les résidus impliqués dans la formation de ponts disulfure (cystéine) constituent d'autres résidus préférés.

Préférentiellement, les polypeptides de l'invention possèdent par rapport à l'apoAIV humaine telle que représentée sur la séquence SEQ ID n° 2 au moins une mutation sur l'un des résidus suivants : acide aspartique en position 5, 44, 106, 153 ; glutamine en position 37, 194 ; asparagine en position 39 ; lysine en position 73, 84, 103, 169, 178 ; acide glutamique en position 76, 81, 87, 99, 131, 164, 187, 230 ; alanine en position 22 ; proline en position 139, 161 ; et serine en position 154.

Plus préférentiellement, l'acide aspartique peut être remplacé par un résidu S, K, A, F ou G; la glutamine par un résidu T, K ou F; l'asparagine par un résidu A ou D; la lysine par un résidu G, E, T, D, A, Y, H ou F; l'acide glutamique par un résidu S, R, F, K, A, G, N, ou Q; l'alanine par un résidu R ou E; la proline par un résidu R ou G; et la sérine par un résidu E ou R (les lettres correspondent à un acide aminé selon le code reconnu).

Les polypeptides de l'invention peuvent être des dérivés de délétion. Dans ce cas, la ou les délétions peuvent porter sur une extrêmité de la protéine (C-terminale ou N-terminale). A cet égard, certains polypeptides de l'invention sont des fragments d'apoAIV, obtenus par délétion de parties importantes de la protéine. Préférentiellement, les polypeptides de l'invention possèdent par rapport à l'apoAIV

4

humaine des délétions terminales d'au moins 10 acides aminés. La ou les délétions peuvent également porter sur des régions internes de l'apoAIV, et notamment sur des hélices entières ou sur des paires d'hélices.

Un autre type de polypeptides selon l'invention est représenté par des dérivés d'addition. En particulier, l'invention concerne les polypeptides comprenant tout ou partie de l'apoAIV et un élément supplémentaire tel qu'un marqueur, un cibleur, un stabilisant ou un autre élément actif. Comme marqueur de purification, on peut citer à titre d'exemple le décapeptide tag de séquence MRGS(H)6 décrit par Hochuli et al (Bio/technol. (1988) 1321). Comme illustré dans les exemples, ce décapeptide peut être fusionné en N-terminal de l'apoAIV ou d'un dérivé tel que défini ci-avant, permettant ainsi une purification très rapide en une étape, sans affecter les capacités de production dudit polypeptide.

5

10

15

20

25

30

A titre d'exemples spécifiques de polypeptides selon l'invention, on peut citer préférentiellement les polypeptides suivants :

- polypeptide P(ΔN13,R93G) : polypeptide possédant une délétion des 13 acides aminés N-terminaux (ΔN13) et une glycine au lieu d'une arginine en position 93 (R93G).
- polypeptides $P(\Delta N13)$: polypeptide possédant une délétion des 13 acides aminés N-terminaux, et sa version tag $P(tag\Delta N13)$.
- polypeptide P(R93G) : polypeptide possédant une glycine au lieu d'une arginine en position 93.
- polypeptides P(△C44) : polypeptide possédant une délétion des 44 acides aminés C-terminaux, et sa version tag.
- polypeptide P(ΔC194) : polypeptide possédant une délétion des 194 derniers acides aminés.
 - polypeptide P(ΔN182) : polypeptide possédant une délétion des 182 premiers acides aminés.
 - polypeptides P(Δh1-2): polypeptide possédant une délétion des hélices 1
 et 2 telles que représentées sur la SEQ ID n° 2 (résidus D14 à V62), et sa version tag.
- polypeptides P(Δ h7-8) : polypeptide possédant une délétion des hélices 7 et 8 telles que présentées sur la SEQ ID n° 2 (résidus P162 à A205), et sa version tag.

10

15

20

30

35

÷

- polypeptides $P(\Delta h9-10)$: polypeptide possédant une délétion des hélices 9 et 10 telles que présentées sur la SEQ ID n° 2 (résidus P206 à A249), et sa version tag.
- polypeptides P(Δh11-12): polypeptide possédant une délétion des hélices
 11 et 12 telles que présentées sur la SEQ ID n° 2 (résidus P250 à E289), et sa version tag.
- polypeptide P(Δh11-12,L87M) : polypeptide possédant une délétion des hélices 11 et 12 telles que représentées sur la SEQ ID n° 2 (Δh11-12), et une methionine au lieu d'une leucine en position 87 (L87M).
- polypeptides P(Δh13-14) : polypeptide possédant une délétion des hélices 13 et 14 telles que présentées sur la SEQ ID n° 2 (résidus P290 à N333), et sa version tag.
- polypeptides P(Δh5-6) : polypeptide possédant une délétion des hélices 5 et 6 telles que représentées sur la SEQ ID n° 2 (résidus P118 à R161), et sa version tag.
- polypeptide P(D44F) : polypeptide possédant une phénylalanine au lieu d'un acide aspartique en position 44.
- polypeptide P(D44A) : polypeptide possédant une alanine au lieu d'un acide aspartique en position 44.
- polypeptide P(D5S) : polypeptide possédant une sérine au lieu d'un acide aspartique en position 5.
- polypeptide P(D5K) : polypeptide possédant une lysine au lieu d'un acide aspartique en position 5.
- polypeptide P(K178Y) : polypeptide possédant une tyrosine au lieu d'une lysine en position 178.
 - polypeptide P(K178A) : polypeptide possédant une alanine au lieu d'une lysine en position 178.
 - polypeptide P(E230K) : polypeptide possédant une lysine au lieu d'un acide glutamique en position 230.

De tels polypeptides selon l'invention présentent un intérêt pharmaceutique important, notamment dans le traitement et/ou la prévention de l'athérosclérose. L'athérosclérose est une maladie qui se caractérise par la formation de plaques lipidiques ou fibro-lipidiques dans l'intima de l'aorte, des artères coronaires et de la carotide essentiellement. Ces plaques, plus ou moins calcifiées selon l'avancement du processus, peuvent être jumelées à des lésions, et sont créees par l'accumulation dans

6

les artères de dépôts graisseux constitués essentiellement d'esters de cholestérol. Ces plaques provoquent alors un épaississement de la paroi artérielle, avec hypertrophie du muscle lisse, apparition de cellules spumeuses et accumulation de tissu fibreux. La plaque athéromateuse est très nettement en relief sur la paroi, ce qui lui confère un caractère sténosant responsable des occlusions vasculaires par athérome, thrombose ou embolie, qui surviennent chez les patients les plus atteints.

La formation d'une plaque d'athérome résulte donc de la conjugaison de différents facteurs, (i) un excès de cholestérol plasmatique, dont proviennent les dépôts artériels, et (ii) un défaut de régulation entre influx et efflux de cholestérol au niveau des tissus périphériques, en faveur d'une accumulation intracellulaire.

Compte tenu de leur propriétés, les polypeptides selon l'invention peuvent notamment permettre de ralentir la formation des plaques d'athérome, d'induire la régression des plaques d'athérome, et de diminuer le risque d'incidence d'accidents coronariens.

Les polypeptides de l'invention peuvent être obtenus de différentes façons, et notamment par voie chimique et/ou génétique.

15

20

30

Dans le cas de la préparation par voie chimique, les polypeptides de l'invention peuvent être obtenus soit entièrement par synthèse chimique, soit par modifications chimique ou enzymatique de la protéine native. Dans ce dernier cas, différents agents chimiques ou enzymatiques peuvent être utilisés, permettant de modifier des résidus (dérivés de mutation), de marquer des résidus (dérivés d'addition) ou de fragmenter la protéine (dérivés de délétion). Parmi les agents chimiques permettant de modifier ou marquer des acides aminés, on peut citer plus particulièrement le sulfo-NHS-acétate, qui permet l'acylation des amines primaires et surtout des lysine; le tétranitrométhane qui introduit un groupement nitrate sur les tyrosines, ou encore le N-bromo-succinimide qui oxyde les résidus tryptophane. Parmi les agents chimiques et enzymatiques permettant de couper des liaisons peptidiques, on peut citer plus particulièrement le bromure de cyanogène, le iodosobenzoate, la trypsine, la chymotrypsine, la thermolysine ou encore la proendopeptidase.

Comme indiqué plus haut, ces traitements peuvent être appliqués aussi bien sur le polypeptide produit d'une synthèse chimique que sur le polypeptide natif. De plus, ces traitements peuvent également être appliqués aux polypeptides obtenus par vois génétique, et de ce fait, comportant déjà certaines modifications.

10

15

20

25

30

Dans le cas de la préparation par voie génétique, les polypeptides de l'invention sont obtenus par modification au niveau des séquences nucléotidiques codantes, et expression desdites séquences dans un hôte cellulaire.

A cet égard, la présente invention a également pour objet les séquences nucléotidiques codant pour les polypeptides décrits plus haut. Il peut s'agir de séquences d'ADN, de séquences d'ARN, de séquences synthétiques, semi-synthétiques, hybrides, etc. Ces séquences peuvent être utilisées :

- pour la production des polypeptides de l'invention par expression dans un hôte cellulaire.
 - comme composition pour des thérapies géniques,
- pour la réalisation de sondes marquées permettant l'identification de polypeptides apparentés ou la mise en évidence d'une expression des polypeptides de l'invention,
- pour la préparation de nouveaux vecteurs de clonage ou d'expression comportant ces séquences, ou encore,
- pour la préparation de nouvelles cellules eucaryotes ou procaryotes recombinantes ou d'animaux transgéniques contenant ces séquences ou ces vecteurs.

Les séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être obtenues à partir d'une séquence codant pour l'apoAIV, par différentes techniques telles que notamment par découpage génétique, mutagénèse, ou tout autre traitement altérant la structure des acides nucléiques. Les techniques les plus connues de l'homme du métier sont mentionnées ci-après dans les techniques générales de clonage. Le détail de la synthèse des séquences nucléotidiques de l'invention est donné dans la partie B/des exemples. La séquence de l'apoAIV humaine utilisée dans l'invention a été obtenue à partir d'un clone génomique contenant le fragment KpnI-HindIII de la séquence du gène humain de l'apoAIV, qui contient la fin de l'intron 2, la totalité de l'exon 3 ainsi que la séquence 3' non traduite. Ce clone ne contenait donc pas, en particulier, les deux premiers exons du gène de l'apoAIV humaine (Elshourbagy et coll. J.B.C. (1987) 262:7973). La séquence complète a été obtenue par :

- synthèse chimique de l'extrémité 5' de la séquence de l'apoAIV, de sorte que ce fragment synthétique contienne les codons correspondant à la partie de la protéine mature codée par les deux premiers exons du gène humain, et également les premiers nucléotides de la région 5' de l'exon 3 s'étendant jusqu'au site BstEII; puis,

10

15

25

30

- la liaison de ce fragment synthétique à un fragment d'ADN contenant le restant de la séquence du gène de l'apolipoprotéine AIV située après le site BstEII, utilisé pour effectuer la jonction au nucléotide près.

Le détail de ces étapes est donné dans la partie A/ des exemples.

La présente invention a également pour objet un procédé de préparation des polypeptides de l'invention décrits plus haut. Ce procédé consiste à réaliser les étapes suivantes :

- dans une première étape, on introduit dans une cellule une séquence nucléotidique telle que définie plus haut codant pour un polypeptide de l'invention,
- dans une deuxième étape, on cultive la cellule ainsi obtenue dans des conditions d'expression de ladite séquence nucléotidique et,
 - dans une troisième étape, on récupère le polypeptide produit.

Plus particulièrement, lors de la première étape du procédé de l'invention, la séquence nucléotidique peut être introduite dans la cellule par différentes techniques. Notamment, l'introduction peut être effectuée par transformation, conjugaison, ou électroporation.

S'agissant de la transformation, différents protocoles ont été décrits dans l'art antérieur. En particulier, elle peut être réalisée en traitant les cellules entières en présence d'acétate de lithium et de polyéthylène glycol selon la technique décrite par Ito et al. (J. Bacteriol. 153 (1983) 163-168), ou en présence d'éthylène glycol et de diméthylsulfoxyde selon la technique de Durrens et al. (Curr. Genet. 18 (1990) 7). La transformation peut encore être effectuée selon la technique décrite par Dagert at al. (Gene 6 (1979) 23-28) par traitement avec une solution de CaCl2 puis choc thermique. Un protocole alternatif a également été décrit dans la demande de brevet EP 361 991.

S'agissant d'électroporation, la technique décrite par Karube et al. (FEBS Letters 182 (1985) 90) peut avantageusement être utilisée.

Le choix de l'une ou de l'autre de ces méthodes est établi notamment en fonction de l'hôte choisi.

Parmi les hôtes eucaryotes utilisables dans le procédé de l'invention, on peut citer les cellules animales, les levures, ou les champignons. En particulier, s'agissant de levures, on peut citer les levures du genre <u>Saccharomyces</u>, <u>Kluyveromyces</u>, <u>Pichia pastoris</u>, <u>Schwanniomyces</u>, ou <u>Hansenula</u>. S'agissant de cellules animales, on peut citer les cellules COS, CHO, Cl27, etc. Parmi les champignons susceptibles d'être

WO 93/15198

5

20

25

utilisés dans la présente invention, on peut citer plus particulièrement <u>Aspergillus</u> ssp. ou <u>Trichoderma</u> ssp.

Parmi les hôtes procaryotes utilisables dans le cadre de la présente invention, on peut citer les bactéries suivantes <u>E.coli</u>, <u>Bacillus</u>, ou <u>Streptomyces</u>.

Dans un mode préféré de l'invention, le procédé est mis en oeuvre en utilisant comme cellule hôte une cellule procaryote.

Encore plus préférentiellement, le procédé de l'invention est mis en oeuvre en utilisant comme cellule hôte la bactérie <u>E.coli</u>.

Généralement, la séquence nucléotidique utilisée est une séquence génomique, une séquence d'ADNc, une séquence séquence hybride, etc. Pour une meilleure mise en oeuvre de l'invention, on préfère cependant utiliser un ADNc (Cf exemple A/). Par ailleurs, cette séquence nucléotidique comprend généralement une région de démarrage de la transcription et de la traduction jointe à l'extrêmité 5' terminale de la séquence codante, de façon à diriger et à réguler la transcription et la traduction de ladite séquence. Le choix de ces régions peut varier en fonction de l'hôte utilisé. En particulier, chez les bactéries telles que <u>E.coli</u>, on peut utiliser le promoteur de l'opéron tryptophane (Ptrp), ou les promoteurs gauche et droit du bactériophage lambda (PL, PR) ou encore le promoteur du gène 10 du bactériophage T7.

Par ailleurs, la séquence nucléotidique fait préférentiellement partie d'un vecteur, qui peut être à réplication autonome ou intégratif. Plus particulièrement, des vecteurs à réplication autonome peuvent être préparés en utilisant des séquences à réplication autonome chez l'hôte choisi. A titre d'exemple, chez la levure, il peut s'agir d'origines de réplication dérivées de plasmides : pKD1 (EP 241 435) ou bien de séquences chromosomiques (ARS) et chez la bactérie, il peut s'agir d'origines de réplication dérivées de plasmides (pBR322, pET3, etc). S'agissant des vecteurs intégratifs, ceux-ci peuvent être préparés par exemple en utilisant des séquences homologues à certaines régions du génome de l'hôte, permettant, par recombinaison homologue, l'intégration du vecteur. A cet égard, l'utilisation d'ADNr permet une intégration multiple de l'ADN exogène, et donc sa présence en plus grand nombre de copies par cellules.

Dans un mode préféré, la séquence nucléotidique comprend, en amont de la séquence codante, ou, le cas échéant, entre la région de démarrage de la transcription et de la traduction et la séquence codante, une séquence "leader" dirigeant le

polypeptide naissant dans les voies de sécrétion de l'hôte utilisé. Cette séquence "leader" peut être la séquence "leader" de l'apoAIV, mais il peut également s'agir d'une séquence hétérologue (issue d'un gène codant pour une autre protéine) ou même artificielle. Le choix de l'une de ces séquences est notamment guidé par l'hôte utilisé.

Les polypeptides de la présente invention peuvent ensuite être isolés du milieu de culture par toute technique connue de l'homme du métier. Plus particulièrement, la partie C/ des exemples décrit un procédé permettant de purifier dans les conditions natives, c'est-à-dire sans aucune étape de dénaturation, les polypeptides de l'invention.

Un autre objet de l'invention concerne des compositions pharmaceutiques comportant un ou plusieurs polypeptides selon l'invention ou une ou plusieurs séquences nucléotidiques selon l'invention.

10

15

20

25

30

Préférentiellement, de telles compositions sont destinées au traitement ou à la prévention des affections liées aux hypercholestérolémies.

Encore plus préférentiellement, l'invention a pour objet des compositions pharmaceutiques comportant un ou plusieurs polypeptides selon l'invention, ou une ou plusieurs séquences nucléotidiques selon l'invention, destinées au ralentissement de la formation de plaques d'athérome, et/ou à la régression des plaques d'athérome et/ou à la diminution des risques d'accidents coronariens.

De plus, la présente invention a également pour objet l'utilisation des polypeptides décrits ci-avant pour la réalisation de molécules de structure non-peptidique ou non exclusivement peptidique possédant le même type d'activité. A cet égard, l'invention concerne l'utilisation d'un polypeptide de l'invention tel que décrit ci-avant pour la préparation de molécules non-peptidiques, ou non exclusivement peptidiques, actives pharmacologiquement sur les niveaux plasmatiques de cholestérol, par détermination des éléments structuraux de ce polypeptide qui sont importants pour son activité, et reproduction de ces éléments par des structures non-peptidiques ou non exclusivement peptidiques. L'invention a aussi pour objet des compositions pharmaceutiques comprenant une ou plusieurs molécules ainsi préparées.

La présente invention sera plus complètement décrite à l'aide des exemples suivants, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

30

LEGENDE DES FIGURES

Figure 1: Structure et construction du plasmide pXL1697.

Figure 2 : Structure des plasmides pXL1872 et pXL1867.

Figure 3: Structure des plasmides pXL1696 et pXL2051.

5 TECHNIOUES GENERALES DE CLONAGE

Les techniques classiques de purification de plasmides, de préparation des cellules compétentes pour la transformation par la méthode au CaCl₂, sont décrites dans le manuel de laboratoire : T. Maniatis et Coll., Molecular cloning, 1982, Cold Spring Harbor Laboratory. Les séquences d'ADN ont été déterminées par la méthode de Sanger (Smith A.J.H., 1980, Methods in Enzymol. 65 : 499-559). Les protocoles de clonage dans M13 sont décrits (Messing et Coll. 1981, Nucleic Acid Res. 9 : 309-321). Les endonucléases de restriction (New England Biolabs) ont été utilisées selon les conseils du fabricant. Le tampon utilisé pour les ligatures a la composition suivante : Tris-HCl 50 mM, MgCl₂ 10 mM, DTT 15 mM, ATP 1 mM, pH 7,5. Le tampon de phosphorylation des oligonucléotides a la composition suivante : Tris-HCl 5 mM, MgCl₂ 1 mM, DTT 0,6 mM, pH 7,5. La mutagénèse dirigée in vitro par oligodésoxynucléotides est effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. (Nucleic Acids Res. 13 (1985) 8749-8764) en utilisant le kit distribué par Amersham.

20 A - <u>SYNTHESE ET ASSEMBLAGE DE LA SEQUENCE CODANTE DE</u> L'APOLIPOPROTEINE AIV ET PREPARATION DES VECTEURS.

A1 - Synthèse et assemblage de la séquence codante de l'ApoAIV.

La séquence nucléotidique du gène de l'apolipoprotéine AIV décrite dans la présente invention diffère des séquences de cDNA publiées précédemment (voir en particulier la liste des séquences cDNA publiée par C-Y. Yang, Z-W. Gu, I. Chong, W. Xiong, M. Rosseneue, H. Yang, B. Lee, A.M. Gotto et L. Chan, 1989, B.B.A., 1002 : 231-237). Notamment, la séquence codant pour le peptide signal de la protéine est absente, et, en amont du premier codon de la protéine mature a été placé un codon de démarrage de la traduction ATG. Celui-ci introduit donc une méthionine surnuméraire en amont de la séquence de la protéine mature, et permet ainsi d'exprimer le gène codant uniquement pour la partie mature de la protéine.

15

20

D'autre part, cette séquence nucléotidique de l'apolipoprotéine AIV a été obtenue d'une manière originale par l'assemblage de quatre oligonucléotides qui ont été synthétisés par voie chimique et dont la taille est comprise entre 86 et 107 mer (SEQ ID n° 3-6). De plus, on peut remarquer sur la séquence des oligonucléotides que des extrémités cohésives XbaI et EcoRI ont été définies afin de permettre un assemblage en deux étapes de la séquence complète de l'apolipoprotéine AIV.

1. Synthèse des oligonucléotides

Les quatre oligodéoxynucléotides qui ont servi à l'assemblage du gène de l'apolipoprotéine AIV, ont été synthétisés par la méthode des phosphoramidites (L.J. Bride et M.H. Caruthers (1983) Tetrahedron Lett. 24 : 245) au moyen du synthétiseur Bioresearch (Modèle 8600) selon les conseils des fabricants. Les oligonucléotides ont été purifiés sur gel d'acrylamide 15 %. Leur séquence est donnée sur les séquences SEQ ID n° 3-6.

2. Première étape d'assemblage

Les oligonucléotides ont été phosphorylés par traitement avec la T4 DNA kinase. Les oligonucléotides A et C ont été appariés respectivement avec les oligonucléotides B et D dans des conditions stoechiométriques. L'hybridation des oligonucléotides a été réalisée dans des tubes Eppendorf immergés dans un bécher contenant environ 100 ml d'eau portée à 80°C que l'on laisse revenir à la température du laboratoire.

Les fragments A-B et C-D ont été ligaturés en présence de T4 DNA ligase avec la forme réplicative du phage M13mp10 au préalable digérée par les enzymes XbaI et EcoRI.

La forme réplicative du bactériophage recombinant obtenu appelé pXL1695 (M13mp10ABCD) a servi à transfecter des bactéries TG1 rendues compétentes par la méthode au CaCl₂.

Ce réplicon pXL1695 a été purifié, soit sous sa forme d'ADN simple brin et sa séquence a été vérifiée, soit sous sa forme d'ADN double brin réplicative pour la suite des constructions.

30 3. Deuxième étape d'assemblage

La forme réplicative de pXL1695 (M13mp10ABCD) et un plasmide appelé pXL1694 portant un fragment KnpI-HindIII d'environ 3 kb contenant la totalité du

20

troisième exon du gène de l'apoAIV (N.A. Elhourbagy, J. Biol. Chem., 1987, 262 : 7973-7981) ont été respectivement digérés par XbaI et BstEII d'une part et EcoRI et BstEII d'autre part. Dans le cas de pXL1695, un fragment de 167 paires de bases a été purifié sur gel d'acrylamide. La forme réplicative du vecteur M13mp18amIV a été digérée par XbaI et EcoRI et un fragment d'environ 7 kb a été purifié sur gel d'agarose.

Les trois fragments on été rassemblés et ligaturés en présence de T4 DNA ligase.

Après transfection de TG1, des clones contenant la forme réplicative appelée pXL1696 ont été obtenus. La séquence codante complète du fragment XbaI-EcoRI ainsi cloné dans pXL1696 a été vérifiée. Ce fragment a ensuite été re-extrait de pXL1696 et ligaturé en présence d'un fragment EcoRI-HindIII, d'environ 3 kb provenant de pXL1694 et portant en particulier la fin de l'exon 3 du gène de l'apoAIV humaine, et en présence également du vecteur M13mp19, coupé par les enzymes XbaI et HindIII.

Le vecteur recombinant ainsi obtenu, pXL1697, porte la totalité de la séquence codante de l'apoAIV (1132 bp) ainsi qu'un fragment génomique d'environ 2 kb correspondant à l'intron 3 du gène de l'apoAIV (figure 1).

Une mutagénèse dirigée effectuée avec le kit de mutagénèse Amersham (RPN 1523) à l'aide de l'oligodeoxynucléotide synthétique Sq1087 : 5'-GCCCCTTTGGAGAGCTGAGGATCCCCTGGTGCACTGGCCCCA-3' a permis d'introduire sur pXL1697 un site BamHI immédiatement après le codon Stop (TGA) du gène de l'apoAIV. Le vecteur obtenu a été dénommé pXL1866.

A2 - Préparation des vecteurs portant la séquence de l'apoAIV.

25 1. Préparation du vecteur pXL1872.

Le vecteur pXL1866 décrit ci-dessus a été coupé par les enzymes XbaI et bamHI, et un fragment de 1,15 kb contenant la totalité de la séquence codante de l'apoAIV a été purifié sur gel d'agarose et religaturé dans M13mp18amIV pour donner le vecteur pXL1872 (figure 2).

30 2. Préparation du vecteur pXL1867.

Le vecteur pXL1866 a été coupé par NdeI et BamHI et un fragment de 1,2 kb a été purifié puis inséré dans pET3-a, lui même coupé par BamHI et NdeI. Le

14

vecteur d'expression résultant, pXL1867, contient donc la séquence codante de l'apolipoproteine AIV sans aucun fragment résiduel de l'intron 3 provenant de la séquence génomique de l'apolipoprotéine AIV (figure 2).

3. Préparation du vecteur pXL1696.

5

10

15

20

30

Le fragment XbaI-EcoRI de 570 pb contenant la partie 5' de la séquence codante de l'apoAIV (résidus 1 à 189) a été excisé du vecteur pXL1872, purifié sur gel d'agarose et religaturé dans M13mp10 pour donner le vecteur pXL1696 (figure 3).

4. Préparation du vecteur pXL2051.

Le fragment EcoRI-BamHI de 577 pb contenant la partie 3' de la séquence codante de l'apoAIV (résidus 188 à 377) a été excisé du vecteur pXL1872, purifié sur gel d'agarose et religaturé dans M13mp19 pour donner le vecteur pXL2051 (figure 3).

B - GENERATION DES SEQUENCES NUCLEOTIDIQUES CODANT POUR LES POLYPEPTIDES DE L'INVENTION ET PRODUCTION DE CES POLYPEPTIDES.

B1: Mutants réalisés à partir du vecteur pXL1872

1. Génération des vecteurs pXL1775, pXL1869 et pXL2168, et préparation des polypeptides $P(\Delta N13, R93G)$, $P(\Delta N13)$ et $P(tag\Delta N13)$.

10

25

30

ş

A partir du clone pXL1799 et d'un autre clone ne portant pas la mutation (C->G) supplémentaire, un fragment NdeI-BamHI de 1097 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a (AMS Biotechnology), lui même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

Deux vecteurs recombinants ont ainsi été obtenus : Le vecteur pXL1775, qui permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des 13 acides aminés N-terminaux (ΔN13) et une glycine au lieu d'une arginine en position 93 (R93G); et le vecteur pXL1869, qui permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des 13 acides aminés N-terminaux (ΔN13).

A partir du vecteur pXL1869, le vecteur pXL2168 a été construit, dans lequel la séquence codant pour le polypeptide P(ΔN13) a été fusionnée en 5' à une séquence codant pour le décapeptide tag MRGS(H)6. Pour cela, les 2 oligodéoxynucléotides suivants ont été synthétisés, en utilisant un synthétiseur d'ADN Biosearch 8600 :

Oligo A: 5'-TAATGCGTGGATCGCACCATCACCA-3'
 Oligo B: 5'-TATGGTGATGGTGATGGTGCGGATCCACGCAT-3'
 Les oligodéoxynucléotides A et B ont été hybridés, et le produit d'hybridation a été ligaturé avec le vecteur pXL1869, préalablement digéré par l'enzyme NdeI. Le vecteur ainsi obtenu, désigné pXL2168, code pour le polypeptide P(ΔN13) fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

2. Génération des vecteurs pXL1766 et pXL2182, et préparation du polypeptide $P(\Delta C44)$ et de sa version tag.

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-CTGAGGGACAAGGTCAACTGAGGATCCAGCACCTTCAAGGAGAAAG-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit cidessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un site BamHI ainsi qu'un codon TGA dans la séquence codante de l'apoAIV aux positions respectives 1000 et 997, provoquant une délétion des 44 acides aminés C-terminaux.

A partir d'un clone mutant (pXL1765) dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-BamHI de 1004 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL1766 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des 44 acides aminés C-terminaux (ΔC44).

En suivant le protocole décrit en B1.1), le vecteur pXL2182 a été construit à partir du vecteur pXL1766. Le vecteur pXL2182 ainsi obtenu permet d'exprimer à haut niveau le polypeptide $P(\Delta C44)$ fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

4

3. Génération du vecteur pXL1774 et préparation du polypeptide P(ΔC194).

10

15

25

30

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-CTCAAGGGACGCCTTACGTGAGGATCCGACGAATTCCAAAGTC-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit ci-dessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un site BamHI ainsi qu'un codon TGA dans la séquence codante de l'apoAIV aux positions respectives 553 et 550, provoquant une délétion de 194 acides aminés du coté C-terminal.

A partir d'un clone mutant (pXL1798) dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-BamHI de 555 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL1774 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des 194 derniers acides aminés (ΔC194).

4. Génération du vecteur pXL1817 et préparation du polypeptide P(ΔN182).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GAGCTCAAGGGACGCCATATGCCCTACGCTGACGAATTC-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit ci-dessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un site NdeI ainsi qu'un codon ATG dans la séquence codante de l'apoAIV aux positions respectives 544 et 547, provoquant une délétion de 182 acides aminés du coté N-terminal.

A partir d'un clone mutant (pXL1765) dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-BamHI de 579 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

15

20

Le vecteur recombinant pXL1817 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des 182 premiers acides aminés (ΔN182).

5. Génération des vecteurs pXL1981 et pXL2183, et préparation des polypeptides
 5 P(Δh1-2) et P(tagΔh1-2).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GCCACAGTGATGTGGCCCTTTGCCACCGAG-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit ci-dessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis de déléter la partie de la séquence codante de l'apoAIV comprise entre les positions 40 et 186, provoquant une délétion de 49 acides aminés, du résidu D14 au résidu V62.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-BamHI de 990 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL1981 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des hélices 1 et 2 (Δ h1-2).

En suivant le protocole décrit en B1.1), le vecteur pXL2183 a été construit à partir du vecteur pXL1981. Le vecteur pXL2183 ainsi obtenu permet d'exprimer à haut niveau le polypeptide P(Δh1-2) fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

6. Génération des vecteurs pXL1943 et pXL2184, et préparation des polypeptides $P(\Delta h7-8)$ et $P(tag\Delta h7-8)$.

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant :

5'-CAGGCCTCGCTGAGGCCCTATGCTCAGGAC-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit ci-dessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis de déléter la partie de la séquence codante de l'apoAIV comprise entre les positions 484 et 615 provoquant une délétion de 44 acides aminés, du résidu P162 au résidu A205.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-BamHI de 1005 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui-même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL1943 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des hélices 7 et 8 (Δh7-8).

En suivant le protocole décrit en B1.1), le vecteur pXL2184 a été construit à partir du vecteur pXL1943. Le vecteur pXL2184 ainsi obtenu permet d'exprimer à haut niveau le polypeptide P(Δh7-8) fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

7. Génération des vecteurs pXL1982 et pXL2215, et préparation des polypeptides $P(\Delta h9-10)$ et $P(tag\Delta h9-10)$.

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-CGCCGCAGCCTGGCTCCCTTGGCCGAGGAC-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit ci-dessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis de déléter la partie de la séquence codante de l'apoAIV comprise entre les positions 616 et 747, provoquant une délétion de 44 acides aminés, du résidu P206 au résidu A249.

10

15

20

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-BamHI de 1005 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui-même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL1982 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des hélices 9 et 10 (Δh9-10).

En suivant le protocole décrit en B1.1), le vecteur pXL2215 a été construit à partir du vecteur pXL1982. Le vecteur pXL2215 ainsi obtenu permet d'exprimer à haut niveau le polypeptide P(Δh9-10) fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

25 8. Génération du vecteur pXL1986 et préparation du polypeptide P(Δh11-12,L87M).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-CGGCAGAGGCTGGCGCCCTACGGGGAAAAC-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit ci-dessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis de déléter la partie de la séquence codante de l'apoAIV comprise entre les positions 748 et 867, provoquant une délétion de 40 acides aminés, du résidu P250 au résidu E289. Par ailleurs, lors de la vérification de séquence des dérivés obtenus, certains clones portaient une mutation ponctuelle supplémentaire sur la séquence.

Cette mutation (L->M) a pour effet de changer le codon leucine 87 en methionine dans la protéine.

A partir de ce clone et d'un autre clone ne portant pas la mutation (L->M) supplémentaire, un fragment NdeI-BamHI de 1017 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

5

10

15

25

30

Deux vecteurs recombinants ont ainsi été obtenus, dont le vecteur pXL1986 qui permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des hélices 11 et 12 (Δh11-12) et une méthionine au lieu d'une leucine en position 87 (L87M).

En suivant le protocole décrit en B1.1), le vecteur pXL2186 a été construit à partir du vecteur obtenu ci-dessus, codant pour le polypeptide $P(\Delta h11-12)$. Le vecteur pXL2186 ainsi obtenu permet d'exprimer à haut niveau le polypeptide $P(\Delta h11-12)$ fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

9. Génération des vecteurs pXL1987 et pXL2217, et préparation des polypeptides P(Δh13-14) et P(tagΔh13-14).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-CGACGCCGGGTGGAGTCCTTCTTCAGCACC-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1872 décrit ci-dessus a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis de déléter la partie de la séquence codante de l'apoAIV comprise entre les positions 868 et 999, provoquant une délétion de 44 acides aminés, du résidu P290 au résidu N333.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-BamHI de 1005 pb a été purifié et ligaturé avec le vecteur pET3-a, lui même coupé par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL1987 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des hélices 13 et 14 (Δ h13-14).

En suivant le protocole décrit en B1.1), le vecteur pXL2217 a été construit à partir du vecteur pXL1987. Le vecteur pXL2217 ainsi obtenu permet d'exprimer à haut niveau le polypeptide P(Δh13-14) fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

B2: Mutants réalisés à partir du plasmide pXL1696

1. Génération des vecteurs pXL2071 et pXL2185, et préparation des polypeptides $P(\Delta h5-6)$ et $P(tag\Delta h5-6)$.

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-CAGCAGCGCCTGGAGCCCCACGCCGACGAG-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1696 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis de déléter la partie de la séquence codante de l'apoAIV comprise entre les positions 352 et 483, provoquant une délétion de 44 acides aminés, du résidu P118

10 au résidu R161.

15

20

25

30

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-EcoRI de 432 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment EcoRI-BamHI isolé du plasmide pXL2051 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2071 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une délétion des hélices 5 et 6 ($\Delta h5$ -6).

En suivant le protocole décrit en B1.1), le vecteur pXL2185 a été construit à partir du vecteur pXL2071. Le vecteur pXL2185 ainsi obtenu permet d'exprimer à haut niveau le polypeptide $P(\Delta h5-6)$ fusionné en N-terminal au décapeptide MRGS(H)6.

2. Génération du vecteur pXL2063 et préparation du polypeptide P(D5S).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GAGGTCAGTGCTAGCCAGGTGGCCACA-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1696 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un codon AGC dans la séquence codante de l'apoAIV, provoquant le remplacement de l'acide aspartique par une sérine en position 5.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-EcoRI de 564 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment EcoRI-BamHI isolé du plasmide pXL2051 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2073 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une sérine en position 5.

20

3. Génération du vecteur pXL2069 et préparation du polypeptide P(D5K).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GAGGTCAGTGCTAAACAGGTGGCCACA-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1696 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un codon AAA dans la séquence codante de l'apoAIV, provoquant le remplacement de l'acide aspartique par une lysine en position 5.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-EcoRI de 564 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment EcoRI-BamHI isolé du plasmide pXL2051 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2069 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une lysine en position 5.

4. Génération du vecteur pXL2062 et préparation du polypeptide P(D44F).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GCCCTCTTCCAG<u>TTC</u>AAACTTGGAGAA-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1696 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un codon TTC dans la séquence codante de l'apoAIV, provoquant le remplacement de l'acide aspartique par une phénylalanine en position 44.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-EcoRI de 564 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment EcoRI-BamHI isolé du plasmide pXL2051 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2062 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une phénylalanine en position 44.

5. Génération du vecteur pXL2074 et préparation du polypeptide P(D44A).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GCCCTCTTCCAGGCGAAACTTGGAGAA-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL1696 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis

d'introduire un codon GCG dans la séquence codante de l'apoAIV, provoquant le remplacement de l'acide aspartique par une alanine en position 44.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment NdeI-EcoRI de 564 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment EcoRI-BamHI isolé du plasmide pXL2051 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2074 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une alanine en position 44.

B3: Mutants réalisés à partir du plasmide pXL2051

20

25

30

1. Génération du vecteur pXL2073 et préparation du polypeptide P(K178A).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GTGGAGGAGCTCGCGGGACGCCTTACG-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL2051 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un codon GCG dans la séquence codante de l'apoAIV, provoquant le remplacement de la lysine par une alanine en position 178.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment EcoRI-BamHI de 572 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment NdeI-EcoRI isolé du plasmide pXL1696 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2073 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une alanine en position 178.

2. Génération du vecteur pXL2070 et préparation du polypeptide P(K178Y).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-GTGGAGGAGCTCTATGGACGCCTTACG-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL2051 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un codon TAT dans la séquence codante de l'apoAIV, provoquant le remplacement de la lysine par une tyrosine en position 178.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment EcoRI-BamHI de 572 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment

15

20

· 25

30

NdeI-EcoRI isolé du plasmide pXL1696 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2070 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une tyrosine en position 178.

5 3. Génération du vecteur pXL2072 et préparation du polypeptide P(E230K).

A l'aide de l'oligodésoxynucléotide synthétique phosphorylé suivant : 5'-AAGAAGAACGCCAAAGAGCTCAAGGCCAG-3', une mutagénèse dirigée sur la forme simple brin du plasmide pXL2051 (Cf exemple A2) a été réalisée en utilisant le kit Amersham selon les recommandations du fabricant. Cette mutagénèse a permis d'introduire un codon AAA dans la séquence codante de l'apoAIV, provoquant le remplacement de l'acide glutamique par une lysine en position 230.

A partir d'un clone mutant dont la séquence a été vérifiée intégralement, un fragment EcoRI-BamHI de 572 pb a été purifié, puis ligaturé avec le fragment NdeI-EcoRI isolé du plasmide pXL1696 et le vecteur pET3-a ouvert par les enzymes NdeI et BamHI.

Le vecteur recombinant pXL2072 ainsi obtenu permet d'exprimer à très haut niveau un polypeptide possédant une lysine en position 230.

B4: Production des polypeptides décrits dans les parties B1-B3.

1. Production: On utilise par exemple la souche BL21 DE3 (pLysS) contenant un plasmide d'expression d'un polypeptide de l'invention tel que décrit dans les parties B1-B3.

Une préculture de nuit en milieu LB contenant de l'ampicilline (100 µg/ml) et du chloramphénicol (50 µg/ml), LBApCm, à 37°C, sert à inoculer au 1/100ème la culture de production (même milieu). La culture est agitée à 37°C jusqu'à une densité optique (mesurée à 610 nm) de 0,5. On ajoute alors de l'IPTG à la concentration finale de 1 mM et les cellules induites pour l'expression de l'ARN polymérase de T7 sont incubées pendant 90 ou 180 min. L'analyse des extraits bactériens par gel d'électrophorèse coloré au bleu de coomassie permet de révèler une accumulation dans les extraits des cultures de 90 min du polypeptide de l'invention. Par ailleurs, ce polypeptide peut être stabilisé par ajout de rifampicine durant la phase de production. Les seuls ARNm pouvant alors être néosynthétisés sont ceux qui ne dépendent pas de

l'ARN polymérase d'E.coli. On peut ajouter par exemple 20 min après l'ajout de l'IPTG de la rifampicine à des concentrations qui peuvent être comprises entre 50 et 200 µg/ml. Les cellules qui ne produisent alors plus que le seul ARNm du polypeptide désiré à l'exception de tous les autres sont incubées entre 90 et 180 min à 37°C.

Dans ce cas, le polypeptide recombinant produit peut représenter de 20 à 30 % des protéines totales produites par la bactérie. De plus le polypeptide est ainsi accumulé sans dégradation dans la bactérie sous forme soluble.

La production a été extrapolée en fermenteur, par culture haute densité de E.coli en mode Fed-Batch. Cette production a été réalisée dans un fermenteur de 2 litres (Setric) en 2 phases : une phase de croissance du microorganisme jusqu'à une DO600 de 30 à 40 (durée : 5 heures environ). Cette phase est réalisée dans le milieu de fermentation défini par Jung et al. (Ann.Inst.Pasteur/Microbiol. 139 (1988) 129-146) ; puis une phase d'induction de la production, par addition d'IPTG et de rifampicine, et augmentation du débit d'alimentation en substrats carboné et azoté (durée : 1 heure 30 minutes environ).

2. Lyse des cellules et récupération du polypeptide recombinant.

5

15

20

25

30

Après la culture de production, les cellules sont collectées puis lysées, par exemple par sonication. A l'échelle du laboratoire, il a été utilisé un sonicateur Branson (modèle B30, Proscience, France) après avoir concentré 30 fois les cellules dans le tampon PBS (KCl 0,2 g/l, KH2PO4 0,2 g/l, NaCl 8 g/l, Na2HPO4 1,25 g/l). Le cassage des cellules est effectué à 4°C en mode continu (2 impulsions de 5 minutes). On peut également prétraiter la suspension cellulaire concentrée en présence de Triton X-100 à la température ambiante avant la sonication.

C/PURIFICATION DES POLYPEPTIDES DE L'INVENTION.

C1. Les polypeptides P(R93G), P(Δ C44) et P(Δ N13) ont été purifiés selon le protocole suivant, qui se déroule en conditions natives et ne requiert aucune étape d'affinité pour les lipides.

La culture cellulaire est centrifugée à 6.000 tr/min pendant 30 minutes et le culot est repris à raison de 3 ml par gramme de cellules humides dans le tampon A (Na₂HPO₄ 81 mM, NaH₂PO₄ 19 mM; EDTA, 2 mM; PMSF, 1 mM; pH 7,5; 8-mercaptoéthanol 10 mM). La suspension est traitée par 8 cycles de 3 minutes

5

20

25

30

35

25

d'ultrasons (modèle BRANSON règlé à 250W) à 4°C. Les extraits sont centrifugés pendant 30 minutes à 15.000 tr/min à 4°C. Le surnageant S1 est conservé et le culot est lavé dans le même volume de tampon A et recentrifugé dans les mêmes conditions. Le surnageant correspondant S1' est ajouté au surnageant S1.

Après un dosage des protéines de la fraction (S1 + S1') est ajoutée une solution aqueuse de sulfate de streptomycine à 10 % à raison de 10 ml de solution par gramme de protéine. Après 15 minutes d'incubation à 4°C sous agitation douce, la suspension est centrifugée pendant 30 minutes à 15.000 tr/min à 4°C. Le surnageant (S2) est récupéré. A cette fraction S2 est ajouté du sulfate d'ammonium (concentration finale : 25 % de saturation). Après 15 minutes d'incubation à 4°C sous agitation, la suspension est centrifugée pendant 30 minutes à 15.000 tr/min à 4°C. Au surnageant S25 est ajouté du sulfate d'ammonium (concentration finale : 50 % de saturation). Après 15 minutes d'incubation à 4°C sous agitation, la suspension est centrifugée pendant 30 min à 15.000 tr/min à 4°C. Le culot (C50) est récupéré et repris dans le tampon B (Tris-HC1, 10 mM; EDTA, 2 mM; pH8.8) et dialysé contre 2 l de tampon B que l'on change 5 fois durant 48 heures.

Le dialysat est injecté sur une colonne échangeuse d'ions de type QFF (Pharmacia) et élué avec un gradient de NaCl. La détermination des fractions contenant les polypeptides de l'invention est effectuée selon un test en Elisa décrit ci-après. Les fractions intéressantes sont rassemblées et concentrées par précipitation en sulfate d'ammonium (concentration finale : 80 % de saturation). Après 15 minutes d'incubation à 4°C sous agitation, la suspension est centrifugée pendant 30 minutes à 15.000 tr/min à 4°C. Le culot (C80) est récupéré et repris dans le tampon B et dialysé contre 21 de tampon B.

Le dialysat est injecté sur une colonne échangeuse d'ions de type Mono Q (Pharmacia) et élué avec un gradient de NaCl. Les fractions intéressantes, identifiées par le test Elisa ci-après décrit et gel SDS 15 %, sont rassemblées et concentrées par précipitation en sulfate d'ammonium (concentration finale : 80 % de saturation). Après 15 minutes d'incubation à 4°C sous agitation, la suspension est centrifugée et reprise dans le tampon D (sulfate d'ammonium, 1,7 M; Na₂HPO₄ 8,1 mM, NaH₂PO₄ 1,9 mM; EDTA, 2 mM; pH 7.4) et dialysée contre 2 l de tampon D.

Le dialysat est injecté sur une colonne de chromatographie d'interactions hydrophobes Phényl-sépharose (Pharmacia) et élué avec le tampon E (Na₂HPO₄ 8,1 mM; NaH₂PO₄ 1,9 mM; EDTA, 2 mM; pH 7.4). Les fractions intéressantes sont identifiées par test Elisa et gel de polyacrylamide SDS.

Brièvement, le test ELISA mis au point consiste à adsorber sur une plaque avec un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'apoAIV humaine (dilué au 1/1000ème), saturer cette plaque à la gélatine, incuber l'échantillon à tester et enfin, faire réagir un mélange équimolaire de deux anticorps monoclonaux dirigés contre l'apoAIV (MO3 et MO5, SERLIA, Institut Pasteur de Lille), suivi d'une révélation immunoenzymatique à l'aide d'un sérum polyclonal anti-souris couplé à la peroxydase. Ce test est facilement étalonné avec une gamme de dilutions de l'apoAIV plasmatique.

Ces fractions sont rassemblées et dialysées contre le tampon F (sulfate d'ammonium, 40 % de saturation; Na₂HPO₄ 8,1 mM; NaH₂PO₄ 1,9 mM; EDTA, 2 mM; pH7.4) et conservées à 4°C.

10

20

25

30

C2. Pour les polypeptides P(Δh1-2), P(Δh5-6), P(Δh13-14) et P(ΔN182), la fraction S2 est directement injectée sur colonne de type QFF (sans précipitation fractionnée au sulfate d'ammonium) équilibrée en tampon B. Le polypeptide est exclu (P(ΔN182)) ou élué avec un palier à 250 mM NaCl en tampon B (P(Δh1-2)). Le polypeptide est ensuite concentré par précipitation en sulfate d'ammonium (concentration finale 50 % de la saturation pour P(Δh1-2), 10 % pour P(ΔN182)). La purification de P(Δh1-2) est terminée par une centrifugation (30 min., 4°C, 10 000 g). Le culot est récupéré, repris en tampon PBS, désalé sur colonne de gel-filtration PD10 (Pharmacia) et séché à - 20°C. Le polypeptide P(ΔN182) précipité au sulfate d'ammonium est injecté sur une colonne de chromatographie d'interactions hydrophobes phényl-sépharose (Pharmacia) et élué avec le tampon B. Le polypeptide est identifié par gel de polyacrylamide SDS, et les fractions intéressantes sont rassemblées et dialysées contre le tampon B et conservées à 4°C.

C3. Les polypeptides P(tagΔN13), P(tagΔC44), P(tagΔh1-2), P(tagΔh7-8), P(tagΔh9-10), P(tagΔh11-12), P(tagΔh13-14) et P(tagΔh5-6) ont été purifiés selon le protocole suivant, qui ne comprend qu'une seule étape.

La culture cellulaire est centrifugée à 6.000 tr/min pendant 30 minutes et le culot est repris à raison de 3 ml par gramme de cellules humides dans le tampon A (Na₂HPO₄ 81 mM, NaH₂PO₄ 19 mM; EDTA, 2 mM; PMSF, 1 mM; pH 7,5;

B-mercaptoéthanol 10 mM). La suspension est traitée par 3 cycles de 5 minutes d'ultrasons (modèle BRANSON règlé à 250W) à 4°C. Les extraits sont centrifugés pendant 1h à 11.000 g à 4°C. Les acides nucléiques présents dans le surnageant ont été précipités par addition de 10% (w/v) de sulfate de streptomycine (10 ml/g protein), incubation 30 min. à 4°C, puis recentrifugé dans les mêmes conditions que précédemment.

27

Les protéines recombinantes présentes dans le surnageant ont été purifiées par chromatographie d'affinité sur ion métallique chélaté. La purification a été effectuée sur résine agarose-acide nitrilotriacétique-nickel (NTA-Ni) selon les recommandations du fabricant, avec les modifications suivantes : La solution protéique est désalée sur une colonne Tris-Acryl GF-05 équilibrée avec un tampon phosphate 100 mM pH 8. Les fractions protéiques récoltées sont réunies, diluées dans le même tampon phosphate jusqu'à une concentration finale de 4 mg/ml, et supplémentées de Hecameg (poudre), concentration finale 25 mM. Le mélange a ensuite été chargé sur une colonne Ni-NTA équilibrée avec le même tampon phosphate contenant 25 mM de Hecameg. Aucune protéine fixée n'a été éluée par lavage de la colonne avec le même tampon. Les protéines faiblement liées ont été éluées par un tampon phosphate/citrate pH 6, et les protéines recombinantes, par un tampon phosphate/citrate pH 5. Les fractions protéiques obtenues à pH 5 ont été neutralisées par addition de soude 1M (30 µl/ml) et supplémentées de 2 inhibiteurs de protéases : EDTA 0,1M et PMSF 0,2M. Les fractions ont ensuite été analysées par éléctrophorèse sur gel de polyacrylamide (SDS-PAGE) contenant 15% d'acrylamide/bis-acrylamide, selon Laemmli (Nature 227 (1970) 680), puis regroupées selon la pureté et la quantité. Les fractions regroupées ont été incubées en présence de L(-)-histidine poudre (concentration finale 50 mM), pendant 1h à 4°C, afin de détruire la liaison Ni-poly-His-protéine. Le nickel et l'histidine libérés ont ensuite été éliminés par desalage sur colonne Tris-Acryl GF-05 équilibrée avec un tampon phosphate pH 7,4 contenant 2mM EDTA.

Les protéines recombinantes ainsi purifiées ont été analysées par éléctrophorèse SDS-PAGE et immunoblotting.. L'immunoblotting a été réalisé avec un mélange d'anticorps monoclonaux anti-ApoAIV conjugués à la peroxydase, et d'anticorps de chèvre anti-souris conjugués à la peroxydase. L'activité peroxydase liée a été révélée par incubation avec une solution de 4-Chloro-1-Naphtol comme substrat.

Les différents chromatogrammes ont été suivis par détection UV à 280 nm. La concentration en protéine a été déterminée selon la technique de Bradford (Anal.Biochem. 72 (1976) 248).

D/ CARACTERISATION BIOLOGIQUE DES POLYPEPTIDES DE L'INVENTION.

L'activité biologique des polypeptides de l'invention a été évaluée principalement sur la base de 2 paramètres : leur affinité pour le récepteur HDL et leur effet sur l'efflux du cholestérol. Ces 2 paramètres rendent comptent du potentiel pharmacologique hypocholestérolémiant des polypeptides de l'invention. Le protocole de détermination de ces paramètres est donné ci-après ainsi que les résultats obtenus.

1. Protocoles de mesure.

10 a) Affinité pour le récepteur HDL

Les polypeptides purifiés sont utilisés dans un premier temps pour reconstituer des protéoliposomes avec du DMPC, dont la structure apparaît identique, au vu du comportement en chromatographie d'exclusion, à celle des protéoliposomes reconstitués avec de l'apoAIV native. Ces protéoliposomes reconstitués sont ensuite testés pour leur capacité de se fixer à des adipocytes murins (lignée Ob177) selon un protocole déjà décrit.

b) Efflux du cholestérol

L'efflux du cholestérol à partir de cellules adipocytaires murines (lignée Ob177) provoqué par les protéoliposomes DMPC-polypeptides de l'invention est déterminé après 5 heures d'incubation.

2. Résultats

15

20

	Polypeptide	Kd(%)	Bmax(%)	Efflux à 5h (%)*
	ApoAIV	100**	100**	28
	P(R93G)	115	97	27,5
25	P(Δh1-2)	105	94	25,5
	P(ΔC44)	nd	nd	32
	Ρ(ΔΝ13)	96	94	24

- (*) Exprimé en % du cholestérol initial des cellules chargées, l'efflux de base obtenu en présence de DPMC seul après 5 heures est de 11%.
- 30 (**) Réalisé sur trois expériences indépendantes.

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:

- (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: RHONE-POULENC RORER S.A.
- 5 (B) RUE: 20, avenue Raymond ARON
 - (C) VILLE: ANTONY
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 92165
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: NOUVEAUX POLYPEPTIDES, LEUR PREPARATION ET LEUR UTILISATION.
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 6
 - (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Tape
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
- 15 (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
 - (v) DONNEES DE LA DEMANDE ACTUELLE: NUMERO DE DEPOT: EP 92402301.3

(2) INFORMATION POUR LA SEO ID NO: 1:

- 20 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1134 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucl, ique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: lin,aire
- 25 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Sequence nucleotidique de l'apolipoproteine
- 30 A
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..1134
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
- 35 (A) NOM/CLE: Boucle
 - (B) EMPLACEMENT: 40..120

	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 121186
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
5	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 187.285
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 286351
10	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 352417
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
15	(B) EMPLACEMENT: 418483
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
•	(B) EMPLACEMENT: 484549
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
20	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 550615
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 616681
25	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 682747
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
30	(B) EMPLACEMENT: 748801
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 802866
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
35	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 867933
	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
	(A) NOM/CLE: Boucle
	(B) EMPLACEMENT: 934, 999

(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: (A) NOM/CLE: Boucle

(B) EMPLACEMENT: 1000..1131

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

							•										
5	ATG Met 1	GAG Glu	GTC Val	AGT Ser	GCT Ala 5	GAC Asp	CAG Gln	GTG Val	GCC Ala	ACA Thr 10	GTG Val	ATG Met	TGG Trp	GAC Asp	TAC Tyr 15	TTC Phe	48
10	AGC Ser	CAG Gln	CTG Leu	AGC Ser 20	AAC Asn	AAT Asn	GCC Ala	AAG Lys	GAG Glu 25	GCC Ala	GTG Val	GAA Glu	CAT His	CTC Leu 30	CAG Gln	AAA Lys	96
15	TCT Ser	GAA Glu	CTC Leu 35	ACC Thr	CAG Gln	CAA Gln	CTC Leu	AAT Asn 40	GCC Ala	CTC Leu	TTC Phe	CAG Gln	GAC Asp 45	AAA Lys	CTT Leu	GGA Gly	144
20	GAA Glu	GTG Val 50	AAC Asn	ACT Thr	TAC Tyr	GCA Ala	GGT Gly 55	GAC Asp	CTG Leu	CAG Gln	AAG Lys	AAG Lys 60	CTG Leu	GTG Val	CCC Pro	TTT Phe	192
	GCC Ala 65	ACC Thr	GAG Glu	CTG Leu	CAT His	GAA Glu 70	CGC Arg	CTG Leu	GCC Ala	AAG Lys	GAC Asp 75	TCG Ser	GAG Glu	AAA Lys	CTG Leu	AAG Lys 80	240
25	GAG Glu	GAG Glu	ATT Ile	GGG Gly	AAG Lys 85	GAG Glu	CTG Leu	GAG Glu	GAG Glu	CTG Leu 90	AGG Arg	GCC Ala	CGG Arg	CTG Leu	CTG Leu 95	CCC Pro	288
30	CAT His	GCC Ala	AAT Asn	GAG Glu 100	GTG Val	AGC Ser	CAG Gln	AAG Lys	ATC Ile 105	GGG Gly	GAC Asp	AAC Asn	CTG Leu	CGA Arg 110	GAG Glu	CTT Leu	336
35	CAG Gln	CAG Gln	CGC Arg 115	CTG Leu	GAG Glu	CCC Pro	TAC Tyr	GCG Ala 120	GAC Asp	CAG Gln	CTG Leu	CGC Arg	ACC Thr 125	CAG Gln	GTC Val	AAC Asn	. 384
40	ACG Thr	CAG Gln 130	GCC Ala	GAG Glu	CAG Gln	CTG Leu	CGG Arg 135	CGC Arg	CAG Gln	CTG Leu	ACC Thr	CCC Pro 140	TAC Tyr	GCA Ala	CAG Gln	CGC Arg	432
70	ATG Met 145	GAG Glu	AGA Arg	GTG Val	CTG Leu	CGG Arg 150	GAG Glu	AAC Asn	GCC Ala	GAC Asp	AGC Ser 155	CTG Leu	CAG Gln	GCC Ala	TCG Ser	CTG Leu 160	480
45	AGG Arg	CCC Pro	CAC His	GCC Ala	GAC Asp 165	GAG Glu	CTC Leu	AAG Lys	GCC Ala	AAG Lys 170	ATC Ile	GAC Asp	CAG Gln	AAC Asn	GTG Val 175	GAG Glu	528
50	GAG Glu	CTC Leu	AAG Lys	GGA Gly 180	CGC Arg	CTT Leu	ACG Thr	CCC Pro	TAC Tyr 185	GCT Ala	GAC Asp	GAA Glu	TTC Phe	AAA Lys 190	GTC Val	AAG Lys	576
55	ATT Ile	GAC Asp	CAG Gln 195	ACC Thr	GTG Val	GAG Glu	GAG Glu	CTG Leu 200	CGC Arg	CGC Arg	AGC Ser	CTG Leu	GCT Ala 205	CCC Pro	TAT Tyr	GCT Ala	624
60	CAG Gln	GAC Asp 210	ACG Thr	CAG Gln	GAG Glu	AAG Lys	CTC Leu 215	AAC Asn	CAC His	CAG Gln	CTT Leu	GAG Glu 220	GGC Gly	CTG Leu	ACC Thr	TTC Phe	672

PCT/FR93/00073 WO 93/15198

32

	CAG Gln 225	ATG Met	AAG Lys	AAG Lys	AAC Asn	GCC Ala 230	GAG Glu	GAG Glu	CTC Leu	AAG Lys	GCC Ala 235	AGG Arg	ATC Ile	TCG Ser	GCC Ala	AGT Ser 240	720
5	GCC Ala	GAG Glu	GAG Glu	CTG Leu	CGG Arg 245	CAG Gln	AGG Arg	CTG Leu	GCG Ala	CCC Pro 250	TTG Leu	GCC Ala	GAG Glu	GAC Asp	GTG Val 255	CGT Arg	768
10	GGC Gly	AAC Asn	CTG Leu	AGG Arg 260	GGC Gly	AAC Asn	ACC Thr	GAG Glu	GGG Gly 265	CTG Leu	CAG Gln	AAG Lys	TCA Ser	CTG Leu 270	GCA Ala	GAG Glu	816
15	CTG Leu	GGT Gly	GGG Gly 275	CAC His	CTG Leu	GAC Asp	CAG Gln	CAG Gln 280	GTG Val	GAG Glu	GAG Glu	TTC Phe	CGA Arg 285	CGC Arg	CGG Arg	GTG Val	864
20	GAG Glu	CCC Pro 290	TAC Tyr	GGG Gly	GAA Glu	AAC Asn	TTC Phe 295	AAC Asn	AAA Lys	GCC Ala	CTG Leu	GTG Val 300	CAG Gln	CAG Gln	ATG Met	GAA Glu	912
20	CAG Gln 305	CTC Leu	AGG Arg	CAG Gln	AAA Lys	CTG Leu 310	GGC Gly	CCC Pro	CAT His	GCG Ala	GGG Gly 315	GAC Asp	GTG Val	GAA Glu	GGC Gly	CAC His 320	960
25	TTG Leu	AGC Ser	TTC Phe	CTG Leu	GAG Glu 325	AAG Lys	GAC Asp	CTG Leu	AGG Arg	GAC Asp 330	AAG Lys	GTC Val	AAC Asn	TCC Ser	TTC Phe 335	TTC Phe	1008
30	AGC Ser	ACC Thr	TTC Phe	AAG Lys 340	GAG Glu	AAA Lys	GAG Glu	AGC Ser	CAG Gln 345	GAC Asp	AAG Lys	ACT Thr	CTC Leu	TCC Ser 350	CTC Leu	CCT Pro	1056
35															GAG Glu		1104
40	GTG Val	CAG Gln 370	ATG Met	CTG Leu	GCC Ala	CCT Pro	TTG Leu 375	GAG Glu	AGC Ser	TG							1134
	<u>(2) II</u>	VFOR	MAT	ON P	OUR	LA SI	EO ID	NO:	<u>2:</u>								
45	((A) I (B) '	LONC TYPE	TERIS FUEU: acide TGUR	R: 377 e amin	7 acide 1,	es ami		JENĊ	E:							
50	(ii) TYPE DE MOLECULE: prot,ine																
50	(x	i) DES	SCRIF	TION	DEI	A SE	QUE	VCE:	SEQ I	D NO	: 2:						
55	1				5	_				10					Tyr 15		
	Ser	Gln	Leu	Ser 20	Asn	Asn	Ala	Lys	Glu 25	Ala	Val	Glu	His	Leu 30	Gln	Lys	
60	Ser	Glu	Leu 35		Gln	Gln	Leu	Asn 40		Leu	Phe	Gln	Asp 45	Lys	Leu	Gly	

	Glu	Val 50	Asn	Thr	Tyr	Ala	Gly 55	Asp	Leu	Gln	Lys	Lys 60	Leu	Val	Pro	Phe
5	Ala 65	Thr	Glu	Leu	His	Glu 70	Arg	Leu	Ala	Lys	Asp 75	Ser	Glu	Lys	Leu	Lys 80
	Glu	Glu	Ile	Gly	Lys 85	Glu	Leu	Glu	Glu	Leu 90	Arg	Ala	Arg	Leu	Leu 95	Pro
10	His	Ala	Asn	Glu 100	Val	Ser	Gln	Lys	Ile 105	Gly	Asp	Asn	Leu	Arg 110	Glu	Leu
15	Gln	Gln	Arg 115	Leu	Glu	Pro	Tyr	Ala 120	Asp	Gln	Leu	Arg	Thr 125	Gln	Val	Asn
15	Thr	Gln 130	Ala	Glu	Gln	Leu	Arg 135	Arg	Gln	Leu	Thr	Pro 140	Tyr	Ala	Gln	Arg
20	Met 145	Glu	Arg	Val	Leu	Arg 150	Glu	Asn	Ala	Asp	Ser 155	Leu	Gln	Ala	Ser	Leu 160
	Arg	Pro	His	Ala	Asp 165	Glu	Leu	Lys	Ala	Lys 170	Ile	Asp	Gln	Asn	Val 175	Glu
25	Glu	Leu	Lys	Gly 180	Arg	Leu	Thr	Pro	Tyr 185	Ala	Asp	Glu	Phe	Lys 190	Val	Lys
30	Ile	Asp	Gln 195	Thr	Val	Glu	Glu	Leu 200	Arg	Arg	Ser	Leu	Ala 205	Pro	Tyr	Ala
	Gln	Asp 210	Thr	Gln	Glu	Lys	Leu 215	Asn	His	Gln	Leu	Glu 220	Gly	Leu	Thr	Phe
35	Gln 225	Met	Lys	Lys	Asn	Ala 230	Glu	Glu	Leu	Lys	Ala 235	Arg	Ile	Ser	Ala	Ser 240
	Ala	Glu	Glu	Leu	Arg 245	Gln	Arg	Leu	Ala	Pro 250	Leu	Ala	Glu	Asp	Val 255	Arg
40	Gly	Asn	Leu	Arg 260	Gly	Asn	Thr	Glu	Gly 265	Leu	Gln	Lys	Ser	Leu 270	Ala	Glu
45	Leu	Gly	Gly 275	His	Leu	Asp	Gln	Gln 280	Val	Glu	Glu	Phe	Arg 285	Arg	Arg	Val
	Glu	Pro 290	Tyr	Gly	Glu	Asn	Phe 295	Asn	Lys	Ala	Leu	Val 300	Gln	Gln	Met	Glu
50	Gln 305	Leu	Arg	Gln	Lys	Leu 310	Gly	Pro	His	Ala	Gly 315	Asp	Val	Glu	Gly	His 320
	Leu	Ser	Phe	Leu	Glu 325	Lys	Asp	Leu	Arg	Asp 330	Lys	Val	Asn	Ser	Phe 335	Phe
55	Ser	Thr	Phe	Lys 340	Glu	Lys	Glu	Ser	Gln 345	Asp	Lys	Thr	Leu	Ser 350	Leu	Pro
60	Glu	Leu	Glu 355	Gln	Gln	Gln	Glu	Gln 360	Gln	Gln	Glu		Gln 365	Gln	Glu	Gln
	Val	Gln 370	Met	Leu	Ala	Pro	Leu 375	Glu	Ser							

34

	(2) INFORMATION POUR LA SEO ID NO: 3:	
5	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 84 paires de bases (B) TYPE: acide nucl, ique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lin, aire 	
10	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo	
	(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
	(iii) ANTI-SENS: NON	
15	(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: OLIGONUCLEOTIDE A	
20	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:	
	CTAGACATAT GGAGGTCAGT GCTGACCAGG TGGCCACAGT GATGTGGGAC TACTTCAGCC	60
25	AGCTGAGCAA CAATGCCAAG GAGG	84
23	(2) INFORMATION POUR LA SEO ID NO: 4:	
30	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 94 paires de bases (B) TYPE: acide nucl, ique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lin, aire 	
25	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo	
35	(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
	(iii) ANTI-SENS: NON	
40	(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: oligonucleotide B	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:	
45	CCGTGGAACA TCTCCAGAAA TCTGAACTCA CCCAGCAACT CAATGCCCTC TTCCAGGACA	60
	AACTTGGAGA AGTGAACACT TACGCAGGTG ACCG	94
50	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 86 paires de bases (B) TYPE: acide nucl, ique	

	(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéire	
_	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo	
5	(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
	(iii) ANTI-SENS: NON	
10	(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: OLIGONUCLEOTIDE C	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:	
15.	CCACGGCCTC CTTGGCATTG TTGCTCAGCT GGCTGAAGTA GTCCCACATC ACTGTGGCCA	60
	CCTGGTCAGC ACTGACCTCC ATATGT	86
20	(2) INFORMATION POUR LA SEO ID NO: 6:	
25	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 92 paires de bases (B) TYPE: acide nucl,ique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lin,aire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo	
30	(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
	(iii) ANTI-SENS: NON	
35	(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: OLIGONUCLEOTIDE D	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:	
40	AATTCGGTCA CCTGCGTAAG TGTTCACTTC TCCAAGTTTG TCCTGGAAGA GGGCATTGAG	60
	TTGCTGGGTG AGTTCAGATT TCTGGAGATG TT	92

WO 93/15198 PCT/FR93/00073

36

REVENDICATIONS

- 1. Polypeptide dérivé de l'apolipoprotéine AIV humaine caractérisé en ce qu'il comprend, par rapport à la séquence de l'apolipoprotéine AIV humaine SEQ ID n° 2, au moins une des modifications suivantes :
- (a) une mutation ponctuelle portant sur un résidu fonctionnel, et/ou,
 - (b) une délétion d'une extrêmité terminale d'au moins 10 acides aminés, et/ou,
 - (c) une délétion d'une hélice ou d'une paire d'hélices, et/ou,
- (d) une partie additionnelle hétérologue possédant une activité biologique différente ou complémentaire de celle de l'apoAIV, ou une propriété de marqueur, de cibleur ou de stabilisateur.
 - 2. Polypeptide selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il comprend au moins une modification selon (a) et (b).
 - 3. Polypeptide selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il comprend au moins une modification selon (a) et (c).
- 4. Polypeptide selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il comprend une modification selon (a), (b) ou (c) associée à une modification selon (d).
 - 5. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que le résidu fonctionnel est choisi parmi les résidus chargés, les résidus sites de glycosylation et les résidus impliqués dans des ponts disulfure.
- 6. Polypeptide selon la revendication 5 caractérisé en ce que le résidu fonctionnel est choisi parmi les résidus suivants : acide aspartique en position 5, 44, 106, 153 ; glutamine en position 37, 194 ; asparagine en position 39 ; lysine en position 73, 84, 103, 169, 178 ; acide glutamique en position 76, 81, 87, 99, 131, 164, 187, 230 ; alanine en position 22 ; proline en position 139, 161 ; et serine en position 154.
 - 7. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 6 caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les polypeptides suivants décrits dans les exemples : P(ΔN13,R93G), P(ΔN13), P(tagΔN13), P(R93G), P(ΔC44), P(tagΔC44), P(ΔC194), P(ΔN182), P(Δh1-2), P(tagΔh1-2), P(Δh7-8), P(tagΔh7-8), P(Δh9-10), P(tagΔh9-10), P(Δh11-12), P(tagΔh11-12), P(Δh11-12,L87M), P(Δh13-14), P(tagΔh13-14), P(Δh5-6),

15

20

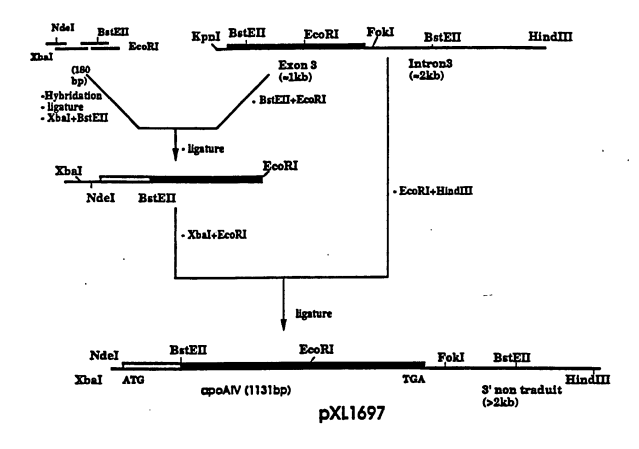
25

- $P(tag\Delta h5-6)$, P(D44F), P(D44A), P(D5S), P(D5K), P(K178Y), P(K178A), et P(E230K).
- 8. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 7.
- 9. Séquence nucléotidique selon la revendication 8 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une séquence d'ADNc, d'ADNg, d'ARN ou d'une séquence synthétique ou semi-synthétique.
 - 10. Séquence nucléotidique selon la revendication 9 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une séquence d'ADNc.
- 10 11. Vecteur comprenant une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 8 à 10.
 - 12. Cellule recombinante contenant un vecteur selon la revendication 11.
 - 13. Procédé de préparation d'un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 caractérisé en ce que l'on cultive une cellule recombinante selon la revendication 12 et on récupère le polypeptide produit.
 - 14. Utilisation d'un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 pour la préparation de molécules non peptidiques ou non exclusivement peptidiques actives pharmacologiquement sur les niveaux plasmatiques de cholestérol, par détermination des éléments structuraux de ce polypeptide qui sont importants pour son activité, et reproduction de ces éléments par des structures non-peptidiques ou non exclusivement peptidiques.
 - 15. Composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs polypeptides selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, ou une ou plusieurs séquences nucléotidiques selon l'une des revendications 8 à 10, ou une ou plusieurs molécules préparées selon la revendication 14.
 - 16. Composition selon la revendication 15 destinée au traitement ou à la prévention des affections liées aux hypercholestérolémies.

WO 93/15198 PCT/FR93/00073

38

17. Composition selon la revendication 16 destinée au ralentissement de la formation de plaques d'athérome, et/ou à la régression des plaques d'athérome et/ou à la diminution des risques d'accidents coronariens.



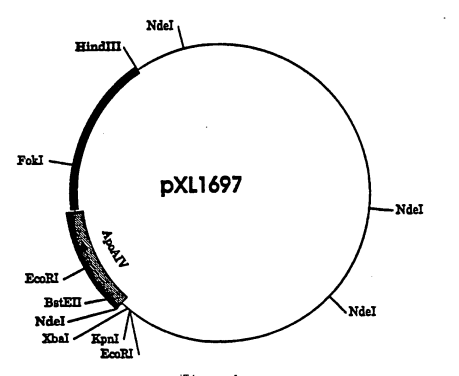
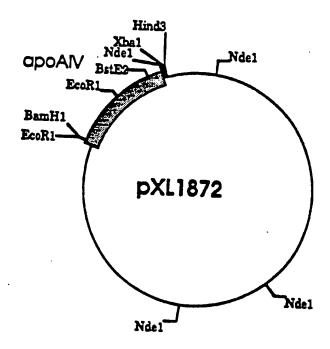


Figure 1



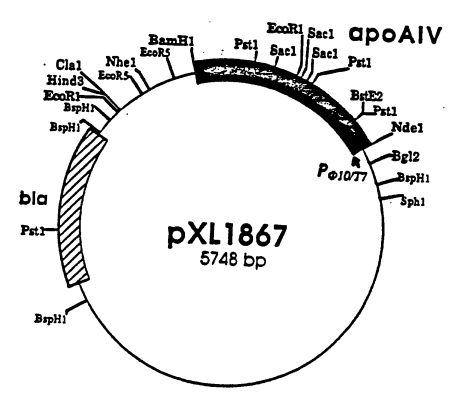
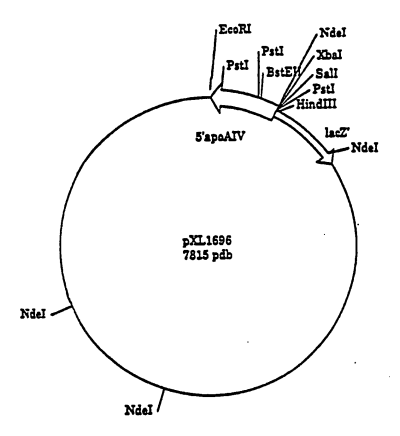


Figure 2



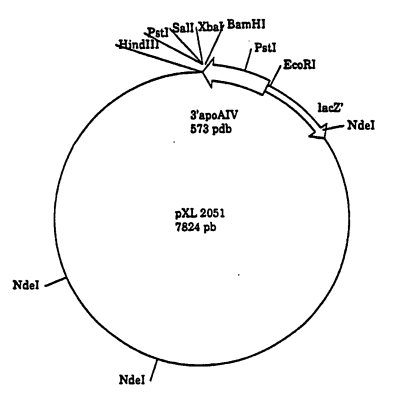


Figure 3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR93/00073

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. Cl. 5 . C12N 15/12; C12N 15/62; C12N 15/63; C07K 15/00 C07K 15/00 C12P 21/02; A61K 37/02 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	B. FIELDS SEARCHED						
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)					
Int.	C1. ⁵ : C07K						
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in th	e fields searched				
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, scarch t	erms used)				
C. DOCU	MENTȘ CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
Υ	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEM Vol. 262, No. 17, 15 Ju pages 7973-7981 NABIL 'Structure and expressi apolipoprotein A-IV ger see the whole document	1,3-5 7-13 15-17					
Υ	WO, A, 9 012 879 (SIRTORI, 1 November 1990, see pa	1,3-5, 7-13,15-17					
Y	BIOTECHNOLOGY Vol. 6, No.11, November pages 1321-1325 E. HOO approach to facilitate recombinant proteins wi adsorbent' cited in the see page 1321, left-har right-hand column, para	7					
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
"A" documen	rategories of cited documents: at defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the intendate and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand				
"L" document cited to	ocument but published on or after the international filing date it which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone	ered to involve an inventive				
"O" document	eason (as specified) it referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one of more other such o	step when the document is ocuments, such combination				
"P" document the prior	t published prior to the international filing date but later than ty date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent					
	ctual completion of the international search 2 1993 (18.06.93)	Date of mailing of the international sear 2 July 1993 (02.07.93)	ch report				
Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer							
Euro Facsimile No	pean Patent Office	Telephone No.					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9300073 69970 SA

This armex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

18/0 18/06/93

Patent document cited in search report	Publication date	Pater men	nt family nher(s)	Publication date
WO-A-9012879	01-11-90	AU-A- EP-A-	5424590 0469017	16-11-90 05-02-92
•				
•				
	•			
				-
		•		
ore details about this annex : sa				

PCT/FR 93/00073

Demande Internationale No I. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) 7 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB CIB 5 C12N15/12; C12N15/62; C12N15/63: C07K15/00 C12P21/02; A61K37/02 II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultées Système de classification Symboles de classification CIB 5 **C07K** Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porthetaIII. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 10 Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, l'2 des passages pertinents ¹³ No. des revendications visées 14 Catégorie ° JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY 1,3-5, 7-13, vol. 262, no. 17, 15 Juin 1987, BALTIMORE, 15-17 MD US pages 7973 - 7981 NABIL A. ELSHOURBAGY ET AL. 'Structure and expression of the human apolipoprotein A-IV gene' voir le document en entier WO,A,9 012 879 (SIRTORI, CESARE ET AL.) 1,3-5, 1 Novembre 1990 7-13, 15-17 voir page 4, ligne 10 - ligne 27 -/--° Catégories spéciales de documents cités:11 "T" document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent document antérieur, mais publié à la date de dépôt interna-tional ou après cette date "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendi-quée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'invention reven-diquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combi-naison étant évidente pour une personne du métier. "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition on tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "A" document qui fait partie de la même famille de brevets IV. CERTIFICATION Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 18 JUIN 1993 0 2 -07- 1993 Signature du fonctionnaire autorisé Administration chargée de la recherche internationale MONTERO LOPEZ B. OFFICE EUROPEEN DES BREVETS

IIL DOCUME	EMENTS INDIQUES SUR LA	
Catégorie °	Identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷	No. des revendications visées ¹⁸
Y	BIOTECHNOLOGY vol. 6, no. 11, Novembre 1988, NEW YORK US pages 1321 - 1325 E. HOCHULI ET AL. 'genetic approach to facilitate purification of recombinant proteins with a novel metal chelate adsorbent' cité dans la demande voir page 1321, colonne de gauche, alinéa 1 - colonne de droite, alinéa 1	7
		-
	· •	·

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9300073 SA 69970

La présente annexe indique les membres de la famille de hrevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

18/06/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de Membre(s) de la publication famille de brevet(s)		Membre(s) de la famille de brevet(s)		/iembre(s) de la Date d nille de brevet(s) publicati	
WO-A-9012879	01-11-90	AU-A- EP-A-	5424590 0469017	16-11-90 05-02-92		
444444444444444444444444444444444444444						
	•					
						

ĭ